PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-166597

(43) Date of publication of application: 20.06.2000

(51)Int.CI.

C12Q 1/527

(21)Application number : 10-347003

(71)Applicant: DAI ICHI PURE CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

07.12.1998

(72)Inventor: EBINUMA HIROYUKI

USHIZAWA KOJI

(54) QUANTITATIVE ANALYSIS OF HOMOCYSTEINE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for quantitatively analyzing homocysteine simply, conveniently and accurately.

SOLUTION: Homocysteine is quantitatively analyzed by reacting a specimen including homocysteine with an amino acid synthase capable of reacting with homocysteine in the presence of a thiol compound and by measuring the quantity of hydrogen sulfide or a thiol compound-substituted homocysteine. O-acetylhomoserine-yase belonging to EC class 4. 2. 99 (enzyme number) is preferably adopted as the amino acid synthase capable of reacting with homocysteine. At least one kind selected from the group consisting of methanethiol, 2mercaptoethanol, dithiothreitol, thioglycerol and cysteamine is preferably adopted as the thiol compound.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-166597 (P2000-166597A)

(43)公開日 平成12年6月20日(2000.6.20)

(51) Int.Cl.7

識別記号

C 1 2 Q 1/527

F I C 1 2 Q 1/527

テーマコート*(参考) 4 B O 6 3

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 5 頁)

(21)出願番号

特願平10-347003

(22)出願日

平成10年12月7日(1998.12.7)

(71)出願人 390037327

第一化学薬品株式会社

東京都中央区日本橋 3 丁目13番 5 号

(72)発明者 海老沼 宏幸

茨城県竜ケ崎市向陽台3-3-1 第一化

学薬品株式会社診断薬研究所内

(72)発明者 牛澤 幸司

茨城県竜ケ崎市向陽台3-3-1 第一化

学薬品株式会社診断薬研究所内

(74)代理人 100086689

弁理士 松井 茂

Fターム(参考) 4B063 QA01 QA19 QQ03 QQ80 QQ89

QR18 QR41 QR46 QS17 QX01

(54) 【発明の名称】 ホモシステインの定量法

(57)【要約】

【課題】 簡便で正確なホモシステインの定量法を提供する。

【解決手段】 ホモシステインを含む試料に、チオール 化合物の存在下、ホモシステインに反応するアミノ酸合成酵素を作用させ、生成された硫化水素又はチオール化合物置換ホモシステインを測定することにより、ホモシステインを定量する。ホモシステインに反応するアミノ酸合成酵素としては、酵素番号ECクラス4.2.99に属する〇ーアセチルホモセリンーリアーゼが好ましく用いられる。また、チオール化合物としては、メタンチオール、2ーメルカプトエタノール、ジチオスレイトール、チオグリセロール、システアミンから選ばれた1つが好ましく用いられる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ホモシステインを含む試料に、チオール 化合物の存在下、ホモシステインに反応するアミノ酸合 成酵素を作用させ、生成された硫化水素又はチオール化 合物置換ホモシステインを測定することを特徴とするホ モシステインの定量法。

【請求項2】 ホモシステインに反応するアミノ酸合成 酵素が、酵素番号ECクラス4.2.99に属する〇-アセチルホモセリンーリアーゼである請求項1記載のホ モシステインの定量法。

【請求項3】 ホモシステインに反応するアミノ酸合成 酵素を作用させる時、共存させるチオール化合物が、メ タンチオール、2-メルカプトエタノール、ジチオスレ イトール、チオグリセロール、システアミンから選ばれ た1つである請求項1及び2記載のホモシステインの定 量法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ホモシステインを 含む試料に、チオール化合物共存下で、ホモシステイン 20 に反応するアミノ酸合成酵素を作用させ、生成された硫 化水素又はチオール化合物置換ホモシステインを測定す ることを特徴とする簡便で正確なホモシステインの定量 法に関する。

[0002]

【従来の技術】生体中の蛋白質を構成する硫黄含有アミ ノ酸としては、メチオニン、システイン、シスチンが知 られており、生体内では、それぞれが一連の代謝サイク ルの中で恒常性を維持している。食物中の蛋白質から由 来するメチオニンは、通常上記代謝サイクルにより生体 30 内でシステインに代謝される。しかし、代謝酵素自身や その関連因子等の異常により上記代謝サイクルに支障を きたすと、メチオニンはホモシステインに代謝される。

【0003】ホモシステインは、正常時にはほとんど存 在しない中間代謝物であり、その血液中濃度が高値とな ると、冠動脈疾患や脳卒中の発生率が高くなるという報 告がなされている。ホモシステインの生体内動態は、関 連酵素及びその補酵素であるビタミンB12や薬酸の存 在と関連付けられ注目されており、心筋梗塞や脳梗塞な どの血栓塞栓症あるいは動脈硬化症において、独立した 40 リスクファクターとして確立されつつある。

【0004】ホモシステインの酵素的定量法において、 使用される酵素としては、脱硫及び脱アミノ反応を触媒 するL-メチオニンァーリアーゼやホモシステインデス ルフハイドラーゼなどが知られている。

[0005]L-x+x=2y-y-y-t'(EC4.4. 1. 11) は、ホモシステインとチオール化合物の 存在下でィ置換反応を触媒し、硫化水素並びにチオール 化合物置換ホモシステインを生成する作用を有すると共

アミノ)を触媒する作用も有する2面性を持った酵素 で、一部の細菌(シュードモナス属及びクロストリジウ ム属)で産生が認められるのみであった。

【0006】更に、ホモシステインデスルフハイドラー ゼ (EС4, 4, 1, 2) に関しても、真菌類 (トリコ モナス属)にその存在が確認されているのみであった。

【0007】一方、アミノ酸合成酵素である〇-アセチ ルホモセリン-リアーゼ(O-アセチルホモセリン-ス ルフハイドリラーゼあるいはメチオニン合成酵素、EC 4. 2. 99. 10) が、O-アセチルホモセリンとメ 10 タンチオールからメチオニンと酢酸、又は〇一アセチル ホモセリンと硫化水素からホモシステインと酢酸を生成 することは知られており、「酵素ハンドブック」(丸尾 ら監修、朝倉書店、1982年)にも記載されている。

【0008】しかしながら、上記アミノ酸合成酵素が、 ホモシステインとチオール化合物の存在下でァ置換反応 を触媒し、硫化水素ならびにチオール化合物置換ホモシ ステインを生成する作用を有することは知られていなか った。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】このように、上述した L-メチオニンァ-リアーゼとホモシステインデスルフ ハイドラーゼ以外で、ホモシステインに対して分解作用 を有する酵素の存在は知られていないのが現状であっ

【0010】したがって、本発明の目的は、ホモシステ インに作用する新規な酵素反応を利用した簡便で正確な ホモシステインの定量法を提供することにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するた め、本発明者らは、ホモシステインの分析に利用可能な 酵素の探索を行った結果、アミノ酸合成酵素である〇一 アセチルホモセリン-リアーゼを種々のチオール化合物 存在下においてホモシステインに作用させると、特異性 よくホモシステインを分解することを見出した。更に、 上記アミノ酸合成酵素による反応は、L-メチオニンァ ーリアーゼと同様に、ホモシステインと種々のチオール 化合物の γ 置換反応によるものであるが、脱離反応が認 められないことから、L-メチオニンァ-リアーゼとは 異なる機構でホモシステインに作用することが確認され

【0012】本発明は、上記知見に基づいて完成された ものであり、ホモシステインを含む試料に、チオール化 合物の存在下、ホモシステインに反応するアミノ酸合成 酵素を作用させ、生成された硫化水素又はチオール化合 物置換ホモシステインを測定することを特徴とするホモ システインの定量法を提供するものである。

【0013】なお、本発明においては、ホモシステイン に反応するアミノ酸合成酵素が、酵素番号ECクラス に、チオール化合物非存在下では脱離反応(脱硫及び脱 50 4.2.99に属するO-アセチルホモセリンーリアー

ゼであることが好ましい。

【0014】また、ホモシステインに反応するアミノ酸 合成酵素を作用させる時、共存させるチオール化合物 が、メタンチオール、2-メルカプトエタノール、ジチ オスレイトール、チオグリセロール、システアミンから 選ばれた1つであることが好ましい。

【0015】本発明によれば、ホモシステインを含む試 料に、チオール化合物の存在下で、ホモシステインに反 応するアミノ酸合成酵素を作用させることにより、ホモ モシステインが特異性よく分解され、硫化水素及びチオ ール化合物置換ホモシステインが生成される。したがっ て、生成された硫化水素又はチオール化合物置換ホモシ ステインを測定することにより、試料中のホモシステイ ン含量を、正確にかつ簡便に定量することができる。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明で用いられるアミノ酸合成 酵素としては、ホモシステインに反応するものであれば 特に限定されないが、例えばO-アセチルホモセリン-リアーゼが好ましく採用される。〇一アセチルホモセリ ン-リアーゼは、それを産生する微生物から得ることが できる。その微生物としては、細菌ではバチルス属等、 酵母ではサッカロミセス属、真菌ではニューロスポラ属 (J. B. C., 246, 95-102, 1971) が 知られている。例えば、山縣らの方法(J. Bioch em., 80, 777-785, 1976) によって、 サッカロミセスセルビシエより〇-アセチルホモセリン -リアーゼを精製することができる。また、O-アセチ ルホモセリン-リアーゼは、市販されているものもあ 力株式会社製のバチルス属由来の〇-アセチルホモセリ ンーリアーゼの理化学的性質は次の通りである。なお、 下記理化学的性質のうち、分子量以外の項目は、本発明 者らにより求めたものである。

【0017】〈理化学的性質〉

- 1)作用:L-ホモシステインとチオール化合物のγ置 換反応を触媒し、硫化水素及びチオール化合物置換ホモ システインを生成する。また、L-メチオニンとチオー ル化合物の置換反応を触媒し、メタンチオール及びチオ ール化合物置換ホモシステインを生成する。
- 2) 基質特異性: L-ホモシステイン、L-メチオニン に作用する。また、 $L-システインには<math>\beta$ 置換反応とし て若干反応する。
- 3) 分子量:180,000(ゲル濾過法)
- 4) 至適pH:8.5~9.0
- 5) Km: 0. 9mM (L-ホモシステイン)

【0018】本発明で用いられるチオール化合物は、メ タンチオール、2-メルカプトエタノール、ジチオスレ

イトール、チオグリセロール、システアミンなど、置換 反応が行えるものであれば特に制限なく、好適なものと しては、2-メルカプトエタノールやシステアミンが挙 げられる。

【0019】本発明のホモシステインの定量法は、反応 過程あるいは、反応生成物を利用して測定する方法であ り、次にその内容を説明する。

【0020】(1)硫化水素を利用する方法

本酵素をチオール化合物共存下で、ホモシステインに作 システインとチオール化合物の γ 置換反応によって、ホ 10 用させると硫化水素が発生する。その硫化水素を定量す る方法は、公知の方法を使用することができ、硫化水素 を直接定量する方法のみならず、硫化水素に起因する硫 化物イオンを定量する方法であってもよい。例えば、① 酸性条件下で酢酸鉛紙の黒変を検出する方法、②亜鉛を 用いて、生成する硫化亜鉛の沈殿を検出する方法、さら に発色検出として、③ニトロプルシッドナトリウムとの 反応では、アルカリ条件下、イオウイオンとして紫色に 発色させる方法、④強酸性下で、N, N-ジメチル-p -フェニレンジアミンと塩化第二鉄を用いてメチレンブ 20 ルーを生成させ青色発色を検出する方法などがある。

> 【0021】(2)チオール化合物置換ホモシステイン を利用する方法

本酵素をチオール化合物共存下で、ホモシステインに作 用させるとチオール化合物置換ホモシステインが生成す る。生成したチオール化合物置換ホモシステインは、後 述するようにHPLC分析を行い、そのピーク面積を数 量化することにより定量できる。

【0022】また、より高感度に検出する場合は、ラジ オアイソトープなどで標識を行ったチオール化合物を用 り、例えばユニチカ株式会社等から入手できる。ユニチ 30 いて標識チオール化合物置換ホモシステインのピークを 同様にして検出することで可能となる。

[0023]

【実施例】以下、試験例及び実施例を挙げて、本発明を 更に詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるもの ではない。以下の試験例及び実施例では、〇-アセチル ホモセリンーリアーゼとして、パチルス属由来の〇一ア セチルホモセリンーリアーゼ (ユニチカ株式会社製)を 用いた。以下の説明では、上記〇-アセチルホモセリン ーリアーゼを「本酵素」として説明する。

【0024】試験例1 40

20mM2-メルカプトエタノール及び10mMDL-ホモシステイン (アルドリッチ社) を含有する100m Mトリス・塩酸緩衝液(pH8.5)に本酵素を添加 し、37℃で反応させ、経時的に反応液中の生成物と反 応のモルバランスを、表1に示す条件でHPLCにて分 折した。

[0025]

【表 1 】

5

カラム	TSKgel Amide-80
溶雕液	アセトニトリル:水=7:3
カラム温度	40℃
流速	. 1. 0m1/分
検出器	示差屈折率計(RI)

【0026】その結果、反応の進行と共にリテンション タイム 6. 7分のDL-ホモシステインのピークが減少 し、新たにリテンションタイム7.8分の位置に反応生 成物のピークが現れた。この反応のモルバランスは一致 していた。

【0027】試験例2

[0031]

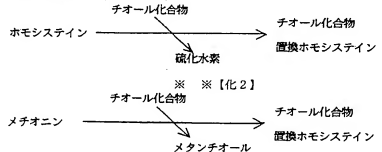
DL-ホモシステインをL-メチオニンに換え、試験例 1と同様の条件で反応させた。また、本酵素と同様の作 用を有すると考えられるレーメチオニンャーリアーゼ 20 (和光純薬株式会社製)を本酵素に換えて添加し、同様 の条件で反応させ、HPLCで分析を行った。

【0028】その結果、いずれの場合もリテンションタ*

*イム7.8分の位置に反応生成物のピークが現れた。

【0029】試験例1及び2の結果において、本酵素を DL-ホモシステイン及びL-メチオニンに作用させた 場合の反応生成物のリテンションタイムが共に一致して いること、更にレーメチオニンィーリアーゼを作用させ た場合の反応生成物のリテンションタイムもすべて一致 していることから、本酵素の作用は、下記化学式1及び 化学式2に示す通り、含硫アミノ酸とチオール化合物の 置換反応であることがわかった。

[0030] 【化1】



【0032】実施例1 (ホモシステインの定量)

200mMトリス塩酸緩衝液 (pH8.5) 0.25m 1に、20mM2-メルカプトエタノールを0.1m1 加え、さらに各種濃度(0~100 μ M)のL-ホモシ スチン(シグマ社製)溶液を0.1ml加えた後、37 ℃で5分間加温した。その液に、O-アセチルホモセリ ン-リアーゼ酵素液 (20u/m1) を0.05ml加 0. 1 m l 、 1 6 m M N N N ージメチルー p ー フェニ レンジアミン・硫酸塩溶液 0. 325ml及び10mM 塩化第二鉄塩酸溶液0.075mlを順次添加し、室温 で15分放置後、670nmの吸光度を測定して検量線 を作成した。その結果を図1に示した。

【0033】図1に示されるように、この検量線は、0 ~200µM (L-ホモシステイン換算)まで直線とな り、本酵素が触媒する置換反応を利用してホモシスティ

ンの定量が可能であることが分かった。

[0034]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によれば、 ホモシステインを含む試料に、チオール化合物の存在下 で、ホモシステインに反応するアミノ酸合成酵素を作用 させることにより、ホモシステインとチオール化合物の ィ置換反応によって、ホモシステインが特異的に分解さ え、3.7 \mathbb{C} で 1.0 分間反応させた後、3.% \mathbb{N} $\mathbb{$ 生成されるので、生成された硫化水素又はチオール化合 物置換ホモシステインを測定することにより、試料中の ホモシステイン含量を正確にかつ簡便に定量することが できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の方法によりホモシステインを反応さ せて得た検量線を示す図表である。



